

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 875 567 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 22.12.1999 Patentblatt 1999/51

(43) Veröffentlichungstag A2: 04.11.1998 Patentblatt 1998/45

(21) Anmeldenummer: 98106426.4

(22) Anmeldetag: 08.04.1998

(51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/12**, C07K 14/47, C12N 15/63, C12N 1/21, G01N 33/68, C07K 16/18, A61K 48/00

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 30.04.1997 DE 19718249

(71) Anmelder:
BASF AKTIENGESELLSCHAFT
67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

Peukert, Karen
 35094 Lahntal-Sterzhausen (DE)

 Haenel, Frank, Dr. 07745 Jena (DE)

Eilers, Martin, Prof. Dr.
 35043 Marburg-Cappel (DE)

(54) Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und Ihre Verwendung

(57) Myc-bindende Zinkfingerproteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.



Patentamt

Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

der nach Regel 45 des Europäischen Patent-übereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 98 10 6426

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE		
(ategorie		nts mit Angabe, soweit erforderlich	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.6)
D,X	THOMAS C. SCHULZ ET arrangement of 13 zi vertebrate gene Z13" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 311, Nr. 1, 1. Oktober 1995 (199219-224, XP002117525 das ganze Dokument	AL.: "An unusual nc fingers in the 5-10-01), Seiten	1-3, 6-10, 12-15	C12N15/12 C07K14/47 C12N15/63 C12N1/21 G01N33/68 C07K16/18 A61K48/00
X	mapping of 16 novel finger-encoding cDN/ candidate genes for malignant disorders'	As identify putative developmental and laid 1995 (1995-05-20), 02117526 [abelle 1 * C Hs20647 47; 6 März 1995 Human zinc finger	1-3, 6-10, 12-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.6) C12N C07K G01N A61K
Die Rech in einem der Tech Vollstäm Unvollst Nicht rec Grund fü Obw Beh	solchen Umfang nicht ertsprick bzw. nur ink für diese Ansprüche nicht, bzw. nur dig recherchierte Patentansprüche: andig recherchierte Patentansprüche: cherchierte Patentansprüche: ir die Beschränkung der Recherche: wohl die Ansprüche 12 handlung des menschlig	-15 sich auf ein Verfachen/tierischen Körper Epü), wurde die Reche	hren zur 's erche	
dur Wir	chgeführt und gründe kungen der Verbindun		in cen	PrOfer
	Recharchenort	Absorbußdetum der Recherche	, MA	ntero Lopez, B
	DEN HAAG	5. Oktober 1999		
X:w Y:w ar A:te	KATEGORIE DER GENANNTEN DOK on besonderer Bedeutung allein betrach on besonderer Bedeutung in Verbindun nderen Veröffentlichung derselben Kate schnologischer Hintergrund ichtschriftliche Offenbarung wiecheniteratur	E : âlteree Pater nach dem An g mit einer D : in der Anmel gorie L : aus anderen	itdokument, das je imeldedatum veröf dung angeführtes Gründen angeführ	le Theorien oder Grundsätze doch erst am oder fentlicht worden ist Dokument tes Dokument nille, übereinstimmendes



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 98 10 6426

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.6)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich	Betrifft Anspruch	
D,A	ANGELIKA PHILIPP ET AL.: "Repression of Cyclin D1: a novel function of MYC" MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY, Bd. 14, Nr. 6, Juni 1994 (1994-06), Seiten 4032-4043, XP002117527 * Zusammenfassung * * Seite 4039, linke Spalte, Absatz 2 - Seite 4041, rechte Spalte, letzter Absatz *	1-15	
P,X	PEUKERT K ET AL: "An alternative pathway for gene regulation by Myc." EMBO JOURNAL, (1997 SEP 15) 16 (18) 5672-86., XP002117528 * das ganze Dokument *	1-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.5)
P,X	SCHNEIDER A ET AL: "Association of Myc with the zinc-finger protein Miz -1 defines a novel pathway for gene regulation by Myc." CURRENT TOPICS IN MICROBIOLOGY AND IMMUNOLOGY, (1997) 224 137-46., XP002117529 * das ganze Dokument *	1-15	

(11) EP 0 875 567 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Veröffentlichungstag: 04.11.1998 Patentblatt 1998/45
- (21) Anmeldenummer: 98106426.4
- (22) Anmeldetag: 08.04.1998

- (51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/12**, C07K 14/47, C12N 15/63, C12N 1/21, G01N 33/68, C07K 16/18, A61K 48/00
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

- (30) Priorität: 30.04.1997 DE 19718249
- (71) Anmelder:
 BASF AKTIENGESELLSCHAFT
 67056 Ludwigshafen (DE)

- (72) Erfinder:
 - Peukert, Karen
 35094 Lahntai-Sterzhausen (DE)
 - Haenel, Frank, Dr. 07745 Jena (DE)
 - Eilers, Martin, Prof. Dr.
 35043 Marburg-Cappel (DE)
- (54) Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung
- (57) Neue Myc-bindende Zinkfingerproteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Myc ist ein spezifisch an DNA bindendes Protein. Es wird zur Familie der Helix-Loop-Helix/Leucin-Zipper (HLH/LZ) Transkriptionsfaktoren gezählt (Landschulz et al., 1988, Murre et al., 1989). Myc ist ein zentraler Transkriptionsaktivator, der mit dem Protein Max (Amati et al., 1993) einen Komplex bildet und durch diesen molekularen Mechanismus andere Gene aktiviert, beispielsweise alpha-Prothymosingen, Ornithindecarboxylasegen und cdc25A.

Von Schulz et al. 1995, wurde ein 13 Zinkfinger enthaltendes Protein aus der Maus beschrieben, dessen zelluläre Funktion jedoch unklar ist.

Aufgrund seiner Schlüsselstellung in der Transkription bietet Myc einen Ansatzpunkt zum Verständnis von zellulären, insbesondere von pathophysiologischen Prozessen.

Es bestand daher die Aufgabe, weitere Informationen über die molekulare Wirkungsweise von Myc, insbesondere über die Myc vermittelte Genrepression bereitzustellen.

Gegenstand der Erfindung ist ein Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz. Dieses Pro-

Es weist folgende biologischen Eigenschaften auf:

- · Spezifische Bindung an Myc,
- Transaktivierung des Adenovirus Major Late (AdML) Promotors,
- Transaktivierung des Cyclin D1 Promotors,
 - durch Assoziation mit Myc wird die Transaktivierung gehemmt,

in Abwesenheit von Myc ist das Protein im wesentlichen im Cytosol assoziiert mit Mikrotubuli zu finden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Proteine, die sich aus der SEQ ID NO:2 dargestellten Struktur durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäuren ableiten lassen, wobei diese Proteine noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins besitzen. Diese Proteine werden im folgenden Muteine genannt. Unter wesentlichen Eigenschaften wird die spezifische Bindung der Muteine an Myc verstanden.

Die oben aufgeführten Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins müssen nicht alle bei den Muteinen vorhanden sein, solange die spezifische Bindung an Myc gegeben ist. Bevorzugt sind jedoch diejenigen Muteine, die alle der oben aufgeführten Eigenschaften besitzen.

Die Anzahl der durch Insertion Substitution oder Deletion gegenüber dem durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Protein veränderten Aminosäuren kann zwischen 1 und 100, bevorzugt zwischen 1 und 50 Aminosäuren variieren. Die Veränderungen können in einem kleineren Bereich des Moleküls konzentriert oder auch über das ganze Molekül verteilt sein.

sein.

Bevorzugte Veränderungen sind konservative Substitutionen, bei denen eine Aminosäure durch eine andere Aminosäure mit ähnlicher Raumerfüllung, Ladung oder Hydrophilie ersetzt wird.

Beispiele für solche konservativen Substitutionen sind

40 Ersatz von Arg durch Lys oder umgekehrt,

35

45

50

Ersatz von Arg durch His oder umgekehrt,

Ersatz von Asp durch Glu oder umgekehrt,

Ersatz von Asn durch Gln oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Met oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Ser oder umgekehrt,

Ersatz von Gly durch Ala oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch Leu oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch lie oder umgekehrt, Ersatz von Leu durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Tyr oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Trp oder umgekehrt,

Ersatz von Ser durch Thr oder umgekehrt.

Die Veränderungen können auch kombiniert werden, z.B. eine oder mehrere Substitutionen mit Deletionen und/oder Insertionen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Nukleinsäuresequenzen, die für die oben beschriebenen Proteine codieren. Solche Nukleinsäuresequenzen sind bevorzugt DNA, insbesondere cDNA Sequenzen, in einzelsträngiger oder doppelsträngiger Form.

Bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche mit der in SEQ ID NO:1 dargestellten Sequenz und solche, die mit dieser Sequenz einen hohen Verwandschaftsgrad aufweisen, beispielsweise solche, die für das gleiche Protein codieren wie SEQ ID NO:1. Weitere bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche, die für ein Protein codieren, das 95% oder mehr Identität mit dem Protein der Sequenz SEQ ID NO:2 aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Vektoren, die eine der oben beschriebenen Nukleinsäuresequenzen in funktioneller Verknüpfung mit einem oder mehreren Regulationselementen tragen. Unter Regulationselemente sind Nukleinsäurefragmente zu verstehen, die auf Transkription oder Translation einen regulierenden Einfluß haben, beispielsweise Promotoren, Enhancer, Polyadenylierungsstellen, ribosomale Bindungsstellen.

Die mit solchen Vektoren transformierten Wirtsorganismen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. Als Wirtsorganismen geeignet sind Mikroorganismen, pflanzliche oder tierische Zellen oder Lebewesen. Bevorzugte Wirtsorganismen sind eukaryontische Zellen und Lebewesen. Der Begriff Wirtsorganismus umfaßt auch beispielsweise transgene Tiere und Pflanzen.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Proteine erfolgt bevorzugt mit Hilfe gentechnischer Verfahren. Ein Wirtsorganismus, der die Erbinformation für die erfindungsgemäßen Proteine trägt, wird unter Bedingungen kultiviert, die die
Expression des Proteins erlauben. Diese Bedingungen -wie Temperatur, Nährmedium, Zelldichte - hängen weitgehend
von der Wahl des Wirtsorganismus ab. Solche Bedingungen sind jedoch dem Fachmann für die einzelnen Wirtsorganismen geläufig.

Die exprimierten Proteine werden anschließend, ggf. nach Aufbrechen des Wirtsorganismus, vom Wirtsorganismus abgetrennt und in reiner Form durch bekannte Methoden der Proteinreinigung, wie Fällung, Chromatographie, Elektrophorese in reiner Form isoliert. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Proteine als Antigen zur Herstellung von Antikörpern, sowie die so erhaltenen Antikörper. Es lassen sich durch dem Fachmann bekannte Verfahren polyklonale Antiseren oder auch monoklonale Antikörper herstellen.

Die erfindungsgemäßen Proteine eignen sich auch als Testsysteme zur Auffindung von potentiellen selektiven Transkriptionsmodulierenden Substanzen. Dies läßt sich besonders gut testen, indem man die Fähigkeit der Proteine, mit Myc einen Proteinkomplex zu bilden, ausnützt. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:

- (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
- (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a),

(d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).

Es lassen sich damit Substanzen auffinden, die die Proteinkomplexbildung zwischen den neuen Zinkfingerprotein und Myc fördern, aber auch solche, die sie unterbinden.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen eignen sich auch zur Gentherapie von Erkrankungen, bei denen die durch Myc vermittelte Transkription gestört ist.

Beispielsweise können zusätzliche Gensequenzen eingebracht werden um so die zelluläre Konzentration der Zinkfingerproteine zu erhöhen. Es kann aber auch gewünscht sein, daß die Konzentration der Zinkfingerproteine erniedrigt werden soll. In diesem Falle bietet sich eine Gentherapie auf antisense Basis an, wobei man eine zu dem Zinkfingerproteingen komplementäre Nukleinsäure oder Nukleinsäurederivat appliziert, und somit die Expression des Zinkfingerproteingens reduziert.

Die weitere Ausgestaltung der Erfindung ist in den folgenden Beispielen aufgeführt.

50 Beispiel 1

5

30

35

Isolierung der DNA mit der durch SEQ ID NO:1 beschriebenen Struktur

Vorausgegangene Arbeiten hatten gezeigt, daß die Integrität der Helix-Loop-Helix Domäne von Myc kritisch für die Genrepression durch Myc in stabilen Zellinien war (Philipp et al., 1994). Um neue Proteine zu identifizieren, die mit dem C-Terminus von Myc interagieren, wurde ein DNA-Fragment, das für die basische Region und die HLH/LZ Domäne (Aminosäuren 355-439 des humanen Myc) codiert, im Leserahmen an die DNA bindende Domäne von GAL4 (Aminosäure 1-147) fusioniert und als Köder in einem "Two-Hybrid-Screen" (Fields and Song, 1989) benutzt.

2x10⁵ unabhängige Transformanden einer HeLa cDNA Bibliothek, markiert mit der GAL4 Aktivierungsdomäne, wurden gescreent. Ein Clon mit β-Galaktosidaseaktivität wurde weiter charakterisiert. Es wurde keine Interaktion zwischen dem von diesem Clon codierten Protein und der DNA Bindungsdomäne von GAL4 allein oder einer GAL4-BCY-1 Chimāre, die als Negativkontrolle benutzt wurde, festgestellt.

Die Interaktion mit Myc wurde aufgehoben durch Deletion der HLH-Domäne in Myc (370-412), nicht aber durch Insertion der vier Aminosäuren zwischen der HLH Domäne und dem Leucin-Zipper (In 412) oder durch Deletion des gesamten Leucin-Zippers (412-434). Eine spezifische Interaktion wurde auch nachgewiesen mit N-Myc aber keine mit MAX oder USF, zwei HLH-Proteinen, die mit Myc nahe verwandt sind.

cDNA-Moleküle mit voller Länge wurden durch ein 5'-RACE-Protokoll isoliert und sequenziert (SEQ ID NO:1). Sie codieren ein Protein mit 803 Aminosäuren (SEQ ID NO:2) mit einem theoretischen Molekulargewicht von 87,970 Dalton. Das Protein wurde Miz-1 für Myc-Interacting-Zincfinger-Protein-1 genannt.

Die Sequenzierung ergab, daß der isolierte Clon für ein Zinkfingerprotein mit 13 Zinkfingern codierte, 12 davon unmittelbar geclustert in der C-terminalen Hälfte des Proteins.

15 Beispiel 2

Herstellung von Muteinen

Ausgehend von der in SEQ ID NO:1 dargestellten Nukleinsäuresequenz können mit dem Fachmann geläufigen Methoden der Gentechnik Nukleinsäuren hergestellt werden, die für veränderte Proteine (Muteine) codieren. Die Herstellung der Muteine selbst erfolgt zweckmäßigerweise durch Expression einer Nukleinsäure in einem geeigneten Wirtsorganismus.

Beispiel 3

Assoziation des Proteins SEQ ID NO:2 mit Myc

Der C-Terminus des Proteins SEQ ID NO:2 (Aminosäure 269-803) wurde mit der Glutathion-Transferase (GST) (Smith and Johnson, 1988) fusioniert, das GST-Miz-1 Fusionsprotein gereinigt und mit in vitro synthetisiertem, radioaktiv markiertem Myc Protein inkubiert. Myc assoziiert spezifisch mit GST-Miz-1, jedoch nicht mit GST. Eine Mutante von Myc, der die HLH Domäne fehlt, konnte nicht mit GST-Miz-1 assoziieren. Radioaktiv markiertes Max interagiert weder mit GST-Miz-1 noch mit GST. Jedoch kann mit Hilfe von Myc Max an GST-Miz-1-Kügelchen in vitro binden, was dafür spricht, daß Miz-1 und Max mit unterschiedlichen Flächen der HLH-Domäne von Myc interagieren.

35 Literaturverzeichnis

- Amati, B., Brooks, M. W., Levy, N., Littlewood, T. D., Evan, G. I., and Land, H. (1993). Oncogenic activity of the c-Myc protein requires dimerization with Max. Cell 72, 233-245.
- Fields, S., and Song, O. (1989). A novel genetic system to detect protein-protein interactions. Nature 340, 245-246.
 - Landschulz, W. H., Johnson, P. F., and McKnight, S. L. (1988). The leucine zipper: a hypothetical structure common to a new class of DNA binding proteins. Science 240, 1759-1764.
- Murre, C., SchonleberMcCaw, P., and Baltimore, D. (1989). A new DNA binding and dimerization motif in immunoglobulin enhancer binding, daughterless, MyoD, and myc proteins. Cell 56, 777-783.
 - Philipp, A., Schneider, A., Väsrik, I., Finke, K., Xiong, Y., Beach, D., Alitalo, K., and Eilers, M. (1994). Repression of Cyclin D1: a Novel Function of MYC. Mol. Cell. Biol. 14, 4032-4043.
 - Schulz, T. C., Hopwood, B., Rathjen, P. D., and Wells, J. R. (1995). An unusual arrangement of 13 zinc fingers in the vertebrate gene Z13. Biochem. J. 311, 219-224.
- Smith, D. B., and Johnson, K. S. (1988). Single-step purification of polypeptides expressed in Escherichia coli as fusions with glutathione-S-transferase. Gene 67, 31-40.

SEQUENZ PROTOKOLL

	(1) ALGEMEINE INFORMATION:	
5	 (i) ANMELDER: (A) NAME: BASF Aktiengesellschaft (B) STRASSE: Carl-Bosch-Strasse 38 (C) ORT: Ludwigshafen (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland 	
10	(F) POSTLEITZAHL: D-67056 (G) TELEPHON: 0621/6048526 (H) TELEFAX: 0621/6043123 (I) TELEX: 1762175170	
15	(ii) ANMELDETITEL: Myc-bindende Zinkfingerproteine	
	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 2	
20	 (iv) COMPUTER-LESBARE FORM: (A) DATENTRÄGER: Floppy disk (B) COMPUTER: IBM PC compatible (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA) 	
05	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:	
25 30	 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 2680 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear 	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: CDNS zu mRNS	
	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
35	(iii) ANTISENSE: NEIN	
	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 5'UTR (B) LAGE: 1159	
40	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 1602571	
45	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 3'UTR (B) LAGE: 25722680	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	6(
50	GGAGTGCCGT CCCCGGCCTT CTCGCGGCCG TGATGCACCT CCCTCTGCGG 190001000	
	GACATGGCAG GTAATGAGCC GGACGAGGGG AGCCAAGCTG GAGTTTACAC AGGCAAACTG 1	20

	TCAGAAA	AGA GTA	GCCTG	GG C	rgtc:	rggai	A ATO	CTGA(SCC A	ATG (Met <i>H</i>	GAC '	Phe I	CCC (CAG Gln 5	174	Ļ
5	CAC AGC His Ser	CAG CAG	T GTC s Val 10	TTG Leu	GAA Glu	CAG Gln	CTG Leu	AAC Asn 15	CAG Gln	CAG Gln	CGG Arg	CAG Gln	CTG Leu 20	GGG Gly	222	ł
10	CTT CTC Leu Leu	Cys As	C TGC p Cys 5	ACC Thr	TTT Phe	GTG Val	GTG Val 30	GAC Asp	GGT Gly	GTT Val	CAC His	TTT Phe 35	AAG Lys	GCT Ala	270)
15	CAT AAA His Lys	GCA GT Ala Va 40	G CTG 1 Leu	GCG Ala	GCC Ala	TGC Cys 45	AGC Ser	GAG Glu	TAC Tyr	TTC Phe	AAG Lys 50	ATG Met	CTC Leu	TTC Phe	318	}
20	GTG GAC Val Asp 55	CAG AA	g gac s asp	GTG Val	GTG Val 60	CAC His	CTG Leu	GAC Asp	ATC Ile	AGT Ser 65	AAC Asn	GCG Ala	GCA Ala	GGC Gly	366	;
	CTG GGG Leu Gly 70	CAG AT	G CTG t Leu	GAG Glu 75	TTT Phe	ATG Met	TAC Tyr	ACG Thr	GCC Ala 80	AAG Lys	CTG Leu	AGC Ser	CTG Leu	AGC Ser 85	414	Ĺ
25	CCT GAG Pro Glu	AAC GT Asn Va	G GAT 1 Asp 90	Asp	GTG Val	CTG Leu	GCC Ala	GTG Val 95	GCC Ala	ACT	TTC Phe	CTC Leu	CAA Gln 100	ATG Met	462	ż
30	CAG GAC Gln Asp	ATC AT	e Thr	GCC Ala	TGC Cys	CAT His	GCC Ala 110	CTC Leu	AAG Lys	TCA Ser	CTT Leu	GCT Ala 115	GAG Glu	CCG Pro	510)
35	GCT ACC	AGC CC Ser Pr 120	T GGG o Gly	GGA Gly	AAT Asn	GCG Ala 125	GAG Glu	GCC Ala	TTG Leu	GCC Ala	ACA Thr 130	GAA Glu	GGA Gly	GGG	558	}
	GAC AAG Asp Lys 135	Arg Al	C AAA a Lys	GAG. Glu	GAG Glu 140	AAG Lys	GTG Val	GCC Ala	ACC Thr	AGC Ser 145	ACG Thr	CTG Leu	AGC Ser	AGG Arg	. 606	;
40	CTG GAG Leu Glu 150	CAG GC	A GGA a Gly	CGC Arg 155	AGC Ser	ACA Thr	CCC Pro	ATA Ile	GGC Gly 160	CCC Pro	AGC Ser	AGG Arg	GAC Asp	CTC Leu 165	654 	ł
45	AAG GAG Lys Glu	GAG CO	G GGC G Gly 170	Gly	CAG Gln	GCC Ala	CAG Gln	AGT Ser 175	GCG Ala	GCC Ala	AGC Ser	GGT Gly	GCA Ala 180	GAG Glu	702	2
50	CAG ACA	GAG AJ Glu Ly 18	s Ala	GAT Asp	GCG Ala	CCC	CGG Arg 190	GAG Glu	CCG Pro	CCG Pro	CCT Pro	GTG Val 195	GAG Glu	CTC Leu	750)

	AAG Lys	CCA Pro	GAC Asp 200	CCC Pro	ACG Thr	AGT Ser	GGC Gly	ATG Met 205	GCT Ala	GCC Ala	GCA Ala	GAA Glu	GCT Ala 210	GAG Glu	GCC Ala	GCT Ala	798
5	TTG Leu	TCC Ser 215	GAG Glu	AGC Ser	TCG Ser	GAG Glu	CAA Gln 220	GAA Glu	ATG Met	GAG Glu	GTG Val	GAG Glu 225	CCC Pro	GCC Ala	CGG Arg	AAA Lys	846
10	GGG Gly 230	GAA Glu	GAG Glu	GAG Glu	CAA Gln	AAG Lys 235	GAG Glu	CAA Gln	GAG Glu	GAG Glu	CAA Gln 240	GAG Glu	GAG Glu	GAG Glu	GGC Gly	GCA Ala 245	894
15	Gly	Pro	Ala	Glu	Val 250	Lys	Glu	Glu	Gly	TCC Ser 255	Gln	Lea	GIU	ASII	260	GIU	942
20	GCC Ala	CCC	GAG Glu	GAG Glu 265	AAC Asn	GAG Glu	AAT Asn	GAG Glu	GAG Glu 270	TCA Ser	GCG Ala	GGC Gly	ACA Thr	GAC Asp 275	TCG Ser	GGG Gly	990
	CAG Gln	GAG Glu	CTC Leu 280	GGC Gly	TCC Ser	GAG Glu	GCC Ala	CGG Arg 285	GGC Gly	CTG Leu	CGC Arg	TCA Ser	GGC Gly 290	ACC Thr	TAC Tyr	GGC	1038
25	GAC Asp	CGC Arg 295	ACG Thr	GAG Glu	TCC Ser	AAG Lys	GCC Ala 300	TAC Tyr	GGC Gly	TCC Ser	GTC Val	ATC Ile 305	CAC His	AAG Lys	TGC Cys	GAG Glu	1086
30	GAC Asp 310	TGT Cys	GGG Gly	AAG Lys	GAG Glu	TTC Phe 315	Thr	CAC His	ACG Thr	GGG Gly	AAC Asn 320	TTC Phe	AAG Lys	CGG Arg	CAC His	Ile 325	1134
35	CGC Arg	ATC Ile	CAC His	ACG Thr	GGG Gly 330	Glu	AAG Lys	CCC	TTC	TCG Ser 335	TGC Cys	CGG Arg	GAG Glu	TGC Cys	AGC Ser 340	AAG Lys	1182
4 0	GCC Ala	TTT Phe	TCC Ser	GAC Asp 345	Pro	GCC Ala	GCG Ala	TGC Cys	AAG Lys 350	Ala	CAT His	GAG Glu	AAG Lys	ACG Thr 355	HID	AGC Ser	1230
	CCT Pro	CTG Leu	AAG Lys 360	Pro	TAC Tyr	GGC Gly	TGC Cys	GAG Glu 365	Glu	TGC Cys	GGG Gly	AAG Lys	AGC Ser 370	TAT	CGC Arg	Leu	1278
45	ATC Ile	AGC Ser 375	Leu	CTG Leu	AAC Asn	CTG Leu	CAC His	Lys	AAG Lys	CGG Arg	CAC	TCG Ser 385	GIY	GAG Glu	GCG Ala	CGC Arg	1326
50	TAC Tyr 390	Arg	TGC Cys	GAG Glu	GAC Asp	TGC Cys 395	Gly	Lys	CTC Leu	TTC Phe	ACC Thr 400	Thr	TCG Ser	GGC Gly	AAC Asn	CTC Leu 405	1374

	AAG	CGC	CAC	CAG	CTG Leu	GTG	CAC	AGC	GGC	GAG	AAG	CCC	TAC Tvr	CAG Gln	TGC Cvs	GAC Asp	1422
	Lys	Arg	HIS	GIN	410	Val	uis	ser	GIY	415	בענ	110	-1-	U	420		
5		maa	000	000	TCC	mmc	mcc.	CAC	ccc	ልሮሞ	ጥርር	AAG	ATG	CGC	CAC	CTG	1470
	TAC	TGC	GGC G1 v	Ara	Ser	Phe	Ser	ASD	Pro	Thr	Ser	Lys	Met	Arg	His	Leu	
	171	Clp	011	425					430					435			
10	GAG	ACC	CAC	GAC	ACG	GAC	AAG	GAG	CAC	AAG	TGC	CCA	CAC	TGC	GAC	AAG	1518
10	Glu	Thr	His	Asp	Thr	Asp	Lys	G1u	His	Lys	Cys	Pro	His	Cys	Asp	Lys	
			440					445					450				
•	AAG	TTC	AAC	CAG	GTA	GGG	AAC	CTG	AAG	GCC	CAC	CTG	AAG	ATC	CAC	ATC	1566
15	Lys	Phe	Asn	Gln	Va1	Gly	Asn	Leu	Lys	Ala	His	Leu	Lys	Ile	His	Ile	
		455					460					465					
	GCT	GAC	GGG	CCC	CTC	AAG	TGC	CGA	GAG	TGT	GGG	AAG	CAG	TTC	ACC	ACC	1614
	Ala	Asp	Gly	Pro	Leu		Сув	Arg	Glu	Cys		Lys	Gln	Phe	Thr	1111 485	
20	470					475					480						
	TCA	GGG	AAC	CTG	AAG	CGG	CAA	CTT	CGG	ATC	CAC	AGC	GGG	GAG	AAG	CCC	1662
	Ser	Gly	Asn	Leu	Lys	Arg	Gln	Leu	Arg	11e	His	Ser	Gly	GIU	ьув 500	Pro	
25					490												
25	TAC	GTG	TGC	ATC	CAC	TGC	CAG	CGA	CAG	TTT	GCA	GAC	CCC	GGC	GCT	CTG	1710
	Tyr	Val	Сув		His	Суз	Gln	Arg		Phe	Ala	Asp	Pro	G1y 515	AIG	Ten	
				505					510								
30	CAG	CGG	CAC	GTC	CGC	TTA	CAC	ACA	GGT	GAG	AAG	CCA	TGC	CAG	TGT	GTG Val	1758
	Gln	Arg		Val	Arg	Ile	His	Thr 525	Gly	Glu	Lys	Pro	530	GIII	Cys	AGI	
			520												~~ ~	cma	1006
	ATG	TGC	GGT	AAG	GCC	TTC	ACC	CAG	GCC	AGC	TCC	CTC	ATC	GCC	CAC	GIG Val	1806
<i>35</i>	Met	Cys 535	Gly	Lys	Ala	Pne	Thr 540	GIN	Ala	Ser	SEI	545	110	****		-	
								***	~> ~	ama	maa	CAC	ccc	ጥርር	מפר	DAG	1854
	CGC	CAG	CAC	ACC	GGG Gly	GAG	AAG	Pro	TAC	Val	Cvs	Glu	Arg	Cys	Gly	Lys	
	Arg 550	GIn	HIB	THE	GIÃ	555	пув		-1-	•••	560	•		-		565	
40							~	enerc.	ccc	አአጥ	ሮልሞ	ልጥጥ	CGC	CAC	CAC	GAC	1902
	AGA	TTC	GTC Val	CAG	TCC Ser	Ser	Gln	Leu	Ala	Asn	His	Ile	Arg	His	His	Asp	
	MY	LIIG	141	U	570					575					580		
45	220	እ መ ጥ	CGC	ርር <mark>አ</mark>	CAC	ልልር	TGC	AGC	GTG	TGC	AGC	AAG	GCC	TTC	GTG	AAC	1950
	Asn	Ile	Arg	Pro	His	Lys	Cys	Ser	Val	Çys	Ser	Гуз	Ala	Phe	Val	Asn	•
		_	-	585					590					595			
	ርጥር	GGG	GAC	CTG	TCC	AAG	CAC	ATC	ATC	ATT	CAC	ACT	GGA	GAG	AAG	CCT	1998
50	Val	Gly	Asp	Leu	Ser	Lys	His	Ile	Ile	Ile	His	Thr	Gly	Glu	Lys	Pro	
		-	600					605					610				

	TAC Tyr	CTG Leu 615	TGT Cys	gat Asp	AAG Lys	TGT Cys	GGG Gly 620	CGT Arg	GGC Gly	TTC	AAC Asn	CGG Arg 625	GTA Val	GAC ABD	AAC	CTG Leu	2046
5	CGC Arg 630	TCC Ser	CAC His	GTG Val	AAG Lys	ACC Thr 635	GTG Val	CAC His	CAG Gln	GGC Gly	AAG Lys 640	GCA Ala	GGC Gly	ATC Ile	AAG Lys	ATC Ile 645	2094
10	CTG Leu	GAG Glu	CCC Pro	GAG Glu	GAG Glu 650	GGC Gly	AGT Ser	GAG Glu	GTC Val	AGC Ser 655	GTG Val	GTC Val	ACT Thr	GTG Val	GAT Asp 660	GAC Asp	2142
15	ATG Met	GTC Val	ACG Thr	CTG Leu 665	GCT Ala	ACC Thr	GAG Glu	GCA Ala	CTG Leu 670	GCA Ala	GCG Ala	ACA Thr	GCC Ala	GTC Val 675	ACT Thr	CAG Gln	2190
20	CTC Leu	ACA Thr	GTG Val 680	GTG Val	CCG Pro	GTG Val	GGA Gly	GCT Ala 685	GCA Ala	GTG Val	ACA Thr	GCC Ala	GAT Asp 690	GAG Glu	ACG Thr	GAA Glu	2238
	GTC Val	CTG Leu 695	AAG Lys	GCC Ala	GAG Glu	ATC Ile	AGC Ser 700	Lys	GCT Ala	GTG Val	AAG Lys	CAA G1n 705	GTG Val	CAG Gln	GAA Glu	GAA Glu	2286
25	GAC Asp 710	CCC Pro	AAC Asn	ACT Thr	CAC His	ATC Ile 715	CTC	TAC Tyr	GCC Ala	TGT Cys	GAC Asp 720	TCC Ser	TGT Cys	GGG Gly	gac Asp	AAG Lys 725	2334
30	TTT Phe	CTG Leu	GAT Asp	GCC Ala	AAC Asn 730	AGC Ser	CTG Leu	GCT Ala	CAG Gln	CAT His 735	Val	CGA Arg	ATC Ile	CAC His	ACA Thr 740	GCC Ala	2382
<i>35</i>	CAG Gln	GCA Ala	CTG Leu	GTC Val 745	Met	TTC Phe	CAG Gln	ACA Thr	GAC Asp 750	GCG Ala	GAC Asp	TTC Phe	TAT Tyr	CAG Gln 755	CAG Gln	TAT Tyr	2430
	GGG Gly	CCA Pro	GGT Gly 760	Gly	ACG Thr	TGG Trp	CCT Pro	GCC Ala 765	GGG Gly	CAG Gln	GTG Val	CTG Leu	CAG Gln 770	GCT Ala	GGG Gly	GAG Glu	2478
40	CTG Leu	GTC Val 775	TTC Phe	CGC	CCT Pro	CGC Arg	GAC Asp 780	Gly	GCT Ala	GAG Glu	GGC Gly	CAG Gln 785	Pro	GCA Ala	CTG Leu	GCA Ala	2526
45	GAG Glu 790	Thr	TCC Ser	CCT Pro	ACA Thr	CCT Pro 795	Pro	GAA Glu	TGT Cys	CCC Pro	CCG Pro 800	Pro	GCC Ala	GAG Glu	TGA	GCTGGCG	2578
	GCC	CTTC	TGA	CTGT	TATT	TT A	AGGA	TGGA	T GG	CACC	CTGG	AAC	CGGG	AAG	GGTG	GCCTGT	2638
50				GAAT													2680
	(2)	INF	ORMA	TION	ZU	SEQ	ID N	o: 2	:								

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

5			(E	A) LÄ B) AF D) TO	T: A		sāur	e	uren	1			•			
				DES						NO.	2.					
10	Met 1	(xi) Asp		QUEN2 Pro								Glu	Gln	Leu	Asn 15	Gln
		Arg	Gln	Leu 20		Leu	Leu	Сув	Asp 25	Сув	Thr	Phe	Val	Va1 30	Asp	Gly
15	Val	His	Phe 35	Lys	Ala	His	Lys	A1a 40	Val	Leu	Ala	Ala	Cys 45	Ser	Glu	Tyr
20	Phe	Lys 50	Met	Leu	Phe	Val	As p 55	Gln	Lys	Asp	Val	Val 60	His	Leu	Asp	Ile
	Ser 65	Asn	Ala	Ala	Gly	Leu 70	Gly	Gln	Met	Leu	Glu 75	Phe	Met	Tyr	Thr	Ala 80
25	Ьуs	Leu	Ser	Leu	Ser 85	Pro	Glu	Asn	Val	Asp 90	Asp	Val	Leu	Ala	Va1 95	Ala
		Phe		100					105					110		
30		Leu	115					120					125			
35		Thr 130					135					140				
	145	Thr				150					155					100
40		Ser			165					170					175	
		Ser		180					185					190		
4 5		Pro	195					200					205			
		Ala 210					215					220				
50	Glu 225	Pro	Ala	Arg	Lys	Gly 230		Glu	Glu	Gln	Lys 235	Glu	Gln	Glu	Glu	Glr 240

	Glu	Glu	Glu	Gly	Ala 245	Gly	Pro	Ala	Glu	Val 250	Lys	Glu	Glu	Gly	Ser 255	Gln
	Leu			260					265				•	270		
	Gly	Thr	Asp 275	Ser	Gly	Gln	Glu	Leu 280	Gly	Ser	Glu	Ala	Arg 285	Gly	Fen	Arg
10	Ser	Gly 290	Thr	Tyr	Gly	Asp	Arg 295	Thr	Glu	Ser	Lys	A1a 300	Tyr	Gly	Ser	Val
15	305	His				310					315					320
		Lys			325					330					222	
20		Glu		340					345					350		
			355					360					300			Gly
25		370					375					380				His
30	385	Gly				390					395					400
		Ser			405					410					413	
<i>35</i>		Tyr		420					425					430		
			435					440					445			Сув
40		450					455					400				His
	465					470					475					G1y 480
45					485					490					473	His
50				500					505					210		Ala
	Asp	Pro	Gly 515		Leu	Gln	Arg	His 520	Val	Arg	Ile	His	Thr 525	Gly	Glu	Lys

	Pro	Cys 530	Gln	Cys	Val	Met	Cys 535	Gly	Lys	Ala	Phe	Thr 540	Gln	Ala	Ser	Ser
5	Leu 545	Ile	Ala	His	Val	Arg 550	Gln	His	Thr	Gly	G1u 555	Lys	Pro	Tyr	Val	Суз 560
40	Glu	Arg	Cys	Gly	Lys 565	Arg	Phe	Val	Gln	Ser 570	Ser	Gln	Leu	Ala	Asn 575	His
10	Ile	Arg	His	His 580	Asp	Asn	Ile	Arg	Pro 585	His	Lys	Cys	Ser	Val 590	Cys	Ser
15	Lys	Ala	Phe 595	Val	Asn	Va1	Gly	Asp 600	Leu	Ser	Lys	His	Ile 605	Ile	Ile	His
	Thr	Gly 610	Glu	Lys	Pro	Tyr	Leu 615	Сув	Asp	Lys	Cys	Gly 620	Arg	Gly	Phe	Asn
20	Arg 625	Val	Asp	Asn	Leu	Arg 630	Ser	His	Val	Lys	Thr 635	Val	His	Gln	Gly	Lys 640
	Ala	Gly	Ile	Lys	Ile 645	Leu	Glu	Pro	Glu	Glu 650	Gly	Ser	Glu	Val	Ser 655	Val
25	Val	Thr	Val	Asp 660	Asp	Met	Val	Thr	Leu 665	Ala	Thr	Glu	Ala	Leu 670	Ala	Ala
30	Thr	Ala	Val 675	Thr	Gln	Leu	Thr	Val 680	Val	Pro	Val	Gly	A1a 685	Ala	Val	Thr
	Ala	Asp 690	Glu	Thr	Glu	Val	Leu 695	Lys	Ala	Glu	Ile	Ser 700	Lys	Ala	Val	Lys
35	Gln 705	Val	Gln	G1u	Glu	Asp 710	Pro	Asn	Thr	His	Ile 715	Leu	Tyr	Ala	Сув	Asp 720
	Ser	Сув	Gly	Asp	Lys 725	Phe	Leu	qaA	Ala	Asn 730	Ser	Leu	Ala	G1n	His 735	Val
40	Arg	Ile	His	Thr 740	Ala	Gln	Ala	Leu	Val 745	Met	Phe	Gln	Thr	Asp 750	Ala	Asp
4 5	Phe	Tyr	Gln 755	Gln	Tyr	Gly	Pro	Gly 760	Gly	Thr	Trp	Pro	Ala 765	Gly	Gln	Val
	Leu	G1n 770	Ala	Gly	Glu	Leu	Val 775	Phe	Arg	Pro	Arg	Asp 780	Gly	Ala	Glu	Gly
50	Gln 785	Pro	Ala	Leu	Ala	Glu 790	Thr	Ser	Pro	Thr	Pro 795	Pro	Glu.	Сув	Pro	Pro 800
	Pro	Ala	Glu													

Patentansprüche

5

10

30

35

- 1. Isoliertes Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz sowie die daraus durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäureresten erhältlichen Muteine, die noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des in SEQ ID NO:2 dargestellten Proteins besitzen.
- 2. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein humanes Protein handelt.
- 3. Nukleinsäureseguenz codierend für ein Protein gemäß Anspruch 1.
- 4. Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie für ein Protein codiert, das mindestens 95 % Identität mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Sequenz besitzt.
- 5. Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie die in SEQ ID NO:1 dargestellte Struktur besitzt.
 - 6. Vektor enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 3 5, funktionell verknüpft mit mindestens einem Regulationselement.
- 20 7. Wirtsorganismus, transformiert mit einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3.
 - 8. Wirtsorganismus, transformiert mit einem Vektor gemäß Anspruch 6.
- 9. Verfahren zur Herstellung eines Proteins gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirtsorganismus gemäß Anspruch 6 unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben und anschlie-Bend das exprimierte Protein vom Wirtsorganismus abtrennt und in reiner Form isoliert.
 - 10. Verwendung eines Proteins gemäß Anspruch 1 zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen.
 - 11. Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:
 - (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
 - (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- 40 (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a),
 - (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).
- 45 12. Verwendung eines Proteins gemäß Anspruch 1 als Antigen zur Herstellung von spezifischen Antikörpern.
 - 13. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3 zur Gentherapie.
 - 14. Verwendung einer zu der Sequenz gemäß Anspruch 3 komplementären Nukleinsäuresequenz zur Gentherapie.
 - 15. Verwendung nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß man durch die exogen zugeführte Nukleinsäuresequenz die zelluläre Konzentration des Proteins gemäß Anspruch 1 erhöht oder erniedrigt.

55

English Abstract for EP 875 567

Myc-binding zinc finger protein - useful for identifying transcription modulating substances

Patent Assignee: BASF AG (BADI); PROLIFIX LTD (PROL-N)

Inventor: EILERS M; HAENEL F; PEUKERT K

Number of Countries: 027 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Ap	plicat No	Kind	Date	Week	
EP 875567	A2	19981104	EP	98106426	A	19980408	199848	В
DE 19718249	A 1	19981105	DE	1018249	Α	19970430	199850	
JP 11001498	A	19990106	JР	98118863	Α	19980428	199911	
US 6160091	A	20001212	US	9863035	Α	19980421	200067	

Abstract (Basic): EP 875567 A

A protein (SEQ 2) (a defined sequence of 803 amino acids given in the specification) is new.

USE - The organisms can be used to produce the protein (a Myc-binding zinc finger protein). The protein can be used to identify transcription-modulating substances, in a process comprising: (a) incubating the protein with myc gene product under conditions such that a complex is formed between the two proteins; (b) repeating (a) in the presence of one or more test substances; (c) determining the difference in protein complex formation between (a) and (b); and (d) selecting substances for which the protein complex formation in (b) is different from that of (a). The protein can be used to produce antibodies. The nucleic acid sequence can be used for gene therapy. The nucleic acid sequence complementary to the above sequence is useful for gene therapy (claimed).